## 09 日本国特許庁 (JP)

## @ 公開特許公報 (A)

**印特許出願公開** 昭59—162548

識別記号

庁内整理番号 7265-2H ❸公開 昭和59年(1984)9月13日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 28 頁)

60マゼンタ色画像形成方法

②特

顧 昭58-23434

❷出

願 昭58(1983)2月15日

An

**⑫発 明 者 佐藤忠久** 

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑫発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フィルム株式会社内

切発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

明細書の浄書(内容に変更なし)

1. 発明の名称 マゼンタ色画像形成方法

#### 2. 特許請求の範囲

(1) 下配一般式で示されるカプラーの存在下で、ハロゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像被で現像することを特徴とするマゼンタ色面像形成方法。 R2

但し、丈中、R1,R2,R3は水素原子または世後基を表わし、Xは水素原子またはカップリング態及基を表わす。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応して新規なマゼンタ色面像を形成する面像形式法に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラーであるイミダゾ〔ノ,ユーb〕ピラゾールを使用する面像形式法に関する。

弱光されたハロゲン化銀を硬化剤として、酸化された芳香族!級アミン系カラー現像主寒とカプラーが反応して、インドフェノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、フェナジン及びそれに関する色素ができ、色面像が形成されることは良く知られている。

とれらのうち、マゼンタ色画像を形成するため にはまーピラゾロン、シアノアセトフエノン、インダゾロン、ピラゾロベンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どューピラゾロン様であつた。メーピラゾロン系 カプラーから形成される色素は熱、先に対する竪 単性に優れているが、チョクヵm付近に黄色成分 を有する不要数収が存在していて色にごりの原因 となつている事が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色面像形成 骨核として英国特許 / 0 4 7 。4 / 3 号に記載さ れるピラゾロペンズイミダゾール骨板、米国特許 3770,ドチブ号に記載されるインダゾロン骨 核、また米国特許3,723,047号に記載されるピラゾロトリアゾール骨板が提案されている。

しかしながらとれらの特許に記載されているマゼンタカプラーは、ゼラテンのような親水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化銀乳剤に混合するとき、不満足の色面像しか与えなかつたり、高沸点有機溶鉱への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカンプリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、メーピラゾロン系カプラーの色相上最大の欠点であるギメのnm付近の制像 収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを程々探索した結果、短波長傾に副級収を示めさなく、色像の堅牢性の高く、合成的にも容易な一連のカプラー群に到達した。したがつて本発明の目的は、色再現上優れ、発色速度、最大発色接近に優れ、合成的にも優れ、カップリング活性位に離脱器を導入するととによつて、いわゆるメ

コキシカルボニルアミノ蓋、スルホンアミド基、カルパモイル基、スルフアモイル基、スルホニル基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルパモイルオキシ基、シリルオキシ素、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、ヘテロ環チオメカルボニル基、アシルエニル基、アシルオニル基を表わし、Xは水素原子、空栗原子、カルボニル基を表わし、Xは水素原子、空栗原子、カルボニル基を表わし、Xは水素原子、空栗原子、カルボニル基を表わし、Xは水素原子、空栗原子、カルボキシ基、または食素原子、空栗原子、炭素原子で連結する基でカップラング種別する基を表わす。またR3が足の環境を形成してあまい。さらにまたR1、R3はハログン原子でもよい。

さらに詳しくは、R1 、R2 、R2は各々水景原子アルキル基(炭素数!~32の直領、分岐領アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルケニル基、シクロアルケニル基、で、とれらは酸素原子、窒素原子、イオク原

お食化でき、使用銀骨も削減できる新規をマゼンメ 色面像形成カプラーを提供し、とれらのカプラーを使用したマゼンタ色面像形成法を提供することにある。前配の目的は下配一枚式で表わされるカプラーとして新規なイミダブ [ / ・3 ー b ] ピラゾール型化合物を現像主要の硬化生成物とカップリングし、マゼンタ色面像を形成することによって連成することができた。

低し、式中、R1、R2、R3は水素原子または 世換基を表わし、Xは水素原子またはカップリン グ酸脱基を表わす。

好主しくは、Ri、Ri、Riは各々水素原子、 アルキル基、アリール高、ヘテロ環筋、シアノ基、 アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルアミノ 基、アニリノ基、ウレイド基、スルフアモイルア ミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アル

子、カルボニル薪で連続する監拠基、ヒドロキシ 苗、アミノ苗、ニトロ苗、カルボキシ苗、シアノ **あ、またはハロゲン原子で置換していてもよく、** 例えば、メテル基、プロピル基、しープテル基、 トリフルオロメチル基、トリデシル基、ユーメタ ンスルホニルエチル基、まーしまーペンタデシル フエノキシ】プロピル茶、ヨー(チー(ユー〔チ ー(チーヒドロキシブエニルスルホニル)フェノ キシ〕ドデカンアミドーフエニループロピル茶、 ユーエトキシトリデシル芸、トリフルオロメテル 差、シクロペンテル套、まーしょ。チージーしー アミルフエノキシ)プロピル族、特)」アリール 書(例えば、フエニル基、ペーしープチルフエニ ル基、コーチージーも一丁ミルフエニル基、ギー テトラデカンアミドフエニル基、等)、ヘテロ環 ― (例えば、ユーフリル書、ユーチエニル点、ユ ーピリミジニル書、ユーベンソチアソリル書、特)、 シアノ善、アルコキシ盖(例えばメトキシ盖、エ トキシ基、ユーメトキシエトキシ基、ユードデシ ルエトキシ帯、等)、アリールオキシ帯(例えば、、

特别昭59-162548(3)

フエノキシボ、スーメテルフエノキシ苗、チーミーブテル フエノキシ部、等)、アシルアミノ苗(例えば、アセトア えどあ、が)、アンルアミノ基(例えば、アセトアミド部、 ベンメアミド苗、テトラデカンアミド老、4ー(1.4ー ジーしーアミルフエノキシ) ブテルブミド基、ェー(3ー (ープテルーチーヒドロキシフエノキシ)ブテルアミド基、 αー{\*-(\*-ヒドロキシフエニルスルホニル) フエノキシトデカンアミド基、等)、アニリノ基 し例えばフエニルアミノ苗、ユークロロアニリノ 本、ユークロローよーテトラデカンアミドアニリ ノ苺、スークロローよードデシルオキシカルボニ ルアニリノ基、N-アセチルアニリノ苗、ユーク キシフェノキシ)ドデカンアミドーアニリノ茶。 等)、ウレイド蒸(例えば、フエニルウレイド蒸、 メチルウレイド基、N.N-ジブチルウレイド基。 等)、スルフアモイルアミノ基(例えば、N.N ージプロピルスフアモイルアミノ茶、Nーメチル ーNーデシルスルグアモイルアミノ基、等)、ア ルキルテオ茶(例えば、メナルテオ茶、

オタテルデオ基、テトラデジルテオ基、スーフエ ノキシエテルテオ品、ヨーフエノキシブロピルチ オ基、ヨー(チーモープテルフエノキシ)プロピ ルナオ苗、等)、アリールナオ苗(何えば、フエ ニルチオ書、ユーブトキシーエーリーオクチルフ エニルチオ基、3ーペンタデジルフエニルチオ基、 ユーカルポキシフエニルチオ書、チーテトラデカ ン丁ミドフエニルチオ書、袋)、アルコキシカル ボニルアミノ書(例えば、メトキシカルボニルア ミノ基、テトラデシルオキシカルポニルアミノ基、 等)、スルホンアミド荘(例えば、メタンスルホ ンアミド書、ヘキサデカンスルホンTミド酱、ペ ンゼンスルホンアミド基、ρートルエンスルホン **アミド基、オクタデカンスルホンアミド基、ユー** メチルオキシー 4 ー 1 ー ブテルベンゼンスルホン アミド基、等)、カルパモイル基(例えば、Nー エテルカルパモイル書、N,N-シブテルカルパ モイル基、Nー(ユードデシルオキシエナル)カ ルパモイル缶、NーメチルーNードデシルカルパ モイル書、Nー(ヨー(コ、チージーしゅァしー

アミルフエノモシ) プロピル ; カルパモイル薬、 等)、スルフアモイル基(例えば、N-エナルス ルフアモイル基、N,N-ジブロピルスルフアモ イル基、Nー(ユードデジルオキジエナル)スル フアモイル基、NIエテルーNードデシルスルフ アモイル基、N,Nージエチルスルフアモイル基、 等)、スルホニル苗(例えば、メタンスルホニル 盖、オクタンスルホニル基、ペンゼンスルホニル 差、トルエンスルホニル差、等)、アルコキシカ ルポニル基(例えば、メトキシカルポニル基、ブ テルオキシカルポニル基、ドデシルオキシカルボ ニル基、オクタデンルオキシカルポニル基等) 「ヘテロ環オキシ基(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーよーオキシ基、スーテトラヒドロピラ ニルオキシ苗、等)、アシルオキシ苗(例えば、 アセトキシ基、等)カルパモイルオキシ基(例え は、Nーメナルカルパモイルオキシ基、N-フエ ニルカルパモイルオキシ苗、等)シリルオキシ苗 (例えば、トリメチルシリルオキシ基、ジブチル メチルシリルオキシ基、等)アリールオキシカル

ポニルアミノ蒸(例えば、フエノキシカルポニル アミノ基、等)、イミド基(例えば、Nースクシ ンイミド茶、Nーフタルイミド茶、ヨーオタタデ セニルスルシンイミド茶、等)へテロ環チオ茶 (例えば、ユーペンゾナアゾリルテオ基、ユ . 4 ージーフエノキシー!。」。」ートリアゾールー 4ーチオ基、ユーピリジルチオ基、等)スルフイ ニル茜(例えば、ドデカンスルフイニル茜、ミー ペンチデシルフエニルスルフイニル茶、ヨーフエ ノキシブロピルスルフイニル芸、等)ホスホニル 盖(例えば、フエノキシホスホニル基、オクテル オキシホスホニル基、フエニルホスホニル基、等) アリールオキシカルボニル薬(例えば、フェノキ シカルポニル基、等)アシル菌(例えば、アセチ ル盖、オーフエニルプロパノイル基、ペンゾイル 益、キードデジルオキシベンゾイル基、等)」を 表わし、Xは水素原子、ハロゲン原子(例えば、 塩素原子、臭素原子等)、カルポキシ苗、または 要素原子で連結する基 (例えば、アセトキッ基、 プロパノイルオキシ苗、ペンゾイルオキシ苗、エ

トキシオキザロイルオキシ基、ピルビルオキシ基、 シンナモイルオキシ番、フェノキシ番、キーシア ノフエノキジル苗、キーメチンスルホンアミドフ エノキシ苗、αーナフトキシ苗、ミーペンタデシ ルフエノキシ苗、ペンジルオキシカルポニルオキ シ嵩、エトキシ嵩、スーシアノエトキシ嵩、ペン ジルオキシ基、ユーフエネテルオキシ基、ユーフ エノキシエトキシ苗、メーフエニルテトラゾリル オキシ基、ユーベンゾテアゾリルオキシ基、等)、 登集原子で連結する蓋(例えば、ペンセンスルホ ン丁ミド基、Nーエテルトルエンスルホン丁ミド 苦、ペプタフルオロブタンアミド茶、2.3,4, よりもーペンタフルオロペンズアミド茶、オクタ ンスルホンTもド基、p-シTノフエニルウレイ ド書、N,Nージエチルスルフアモノイルアミノ 盖、ノーピペリジル基、よっよージメテルース。 チージオキソーミーオキサゾリジニル基、ノーベ ングルーターエトキシーターヒダントイニル基、 ュNー/、/ージオキソー3(aH)―オキソー 

1. コージヒドローノーピリジニル書、イミデゾ りル当、ピラゾリル当、J,メージエテルー!。 2、4ートリアゾールーノーイル、よーまたはる ープロモーペンゾトリアゾールノーイル、メーメ チルーノ、よ、ま、サーテトラアゾールーノーイ 火茶、ペンズイミダゾリル茶、「キーメトキシブ エニルアゾ基、チーピパロイルアミノフエニルア ゾ基、ユーヒドロキシーキープロパノイルフエニ ルアゾ基等)イオウ原子で連絡する基(例えば、 フエニルチオ基、ユーカルポキシフエニルチオ基、 ューメトキシーエーもーオクテルフエニルチオ基、 チーメタンスルホニルフエニルナオ苔、チーオク チンスルホンプミドフエニルチオ薪、ペンジルチ オ苗、スーシアノエチルチオ苗、メーフエニルー 2、3、4、メーテトラゾリルチオ基、スーペン ゾナアゾリルテオ基、テオシアノ基、N、Nージ エテルチオカルポニルチオ基、ドデシルオキシチ オカルポニルチオや等)炭素原子で連結する基・ (例えば、トリフエニルメテル基、ヒドロキシメ ナル基、

R10,R11は、水業原子、アルキル高、アリール基、ヘテロ環事を変わし、R1,R2,R3はすでに定義したと同じ意味を有する、等)を表わし、R2とR3が互いに連結して形成される芳香環以外の環としてはシクロペンテン環、シクロヘキャン環、シクロヘブナン環がある。

本発明化かかる代表的なマゼンタカブラーの具体例を示すが、とれら化よつて限定されるものではない。 N—N —

$$(CH_2)_{3}C$$

$$(CH_2)_{3}C$$

$$(CH_2)_{3}C$$

$$(CH_3)_{3}C$$

$$(CH_3)_{4}C$$

$$(CH_3)_{5}C$$

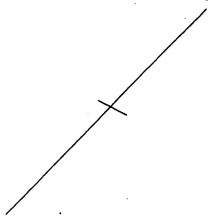
本発明のカプラーは一般的に下配に示す 4 つの 方法で合成するととができる。

第1の方法はJ・Heterocyclic Chem. 10巻、ギノノページ(197J年)に記載されている式(I)の方法である。

19.00

一枚式(Ⅲ)、(Ⅳ)で表わされる化合物は上記文献記載の方法で合成するととができる。但し、R1は水素原子、ブリール基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、ブリール基、ブシル基、シアノ基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、ブリール基、アルコキシ基を表わす。

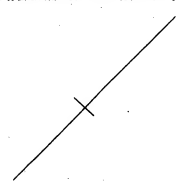
第4の方法は式似で表わされる方法である。



一欽式(〒)を使用し、種々の登換器を合成することができる。

但し、R1はアシルアミノ基、グルホンアミド基、ウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルフテモイルアミノ基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、アリール 表わし、R2は水素原子、アルキル基、アリール 基を表わす。

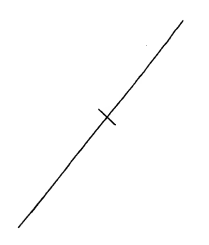
第1の方法は式(3)で表わされる方法である。



3

但しR10はアルヤル基、アリール基を扱わし R1はアルコヤン基、アリールオヤン基、アニリ ノ基を扱わし、R2は水米原子、アルヤル基、ア リール基、アシル基、シアノ基を扱わし、R3は 水米原子、アルヤル基、アリール基を扱わす。

第4の方法は式(4)で表わされる方法である。



但し、Riはカルボキンあ、カルバモイル基、アシル族、アミド基、アルコキシカルボニル基を 長わし、Riは水素派子、アルキル基、アリール 基、アシル基、シアノ基を表わし、Riは水来原 子、アルキル基、アリール基を扱わす。

とれらの方法の応用により、本発明の請求範囲 に含まれる他の化合物も合成するととができる。 カップリング離脱薬の一致的な導入法について 記す。

#### (i) 酸果原子を连結する方法

本発明の半当量母核カプラー、イミダゾ[ / ・ ューb ] ピラゾール型カプラーを実施例 / に示す よりな方法で色素を形成させ、それを鍛放縦の存 在下で加水分解しケトン体とし、とのケトン体を pdー炭素を放鉄とする水素級加、 Znー酢酸に よる還元または水素化ホウ素ナトリウムによる量 元で、フーヒドロキシーイミダゾ[ / ・2ーb ] ピラゾールを合成することが出来る。これを各種 ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結 したカプラーが合成できる。(米国等許3・92 4 。4 3 / 号、特親昭 3 7 一 7 0 8 / 7 号参照 )

#### (2) 建業原子を連結する方法

環果原子を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米国特許3,4/9,39/号に記載されているように適当なニトロソ化制でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で漫元(例えば、pd一段素等を放集とする水素板加法、塩化第一スズ等を使用した化学還元法)し、フープミノーイミダン(1,2-6)ピラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,723,067 号に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、Nークロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミド等によつて7位をハロゲン化し、その後、特公昭36ー831号に記載の方法で窒素へテロ環を適当な塩基放縦、トリエテルアミン、水酸化ナトリウム、ジアザビンクロ[2,2,2]オクタン、無水炭酸カリウム等の存在下で置換させ、 7位に確素原子で連結したカプラーを合成すると とができる。酸素原子で連結した化合物のうち、 7位にフェノキシ基を有する化合物もとの方法で 合成することができる。

第3の方法は、4×または10×電子系芳香族 食業へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭37-36377号に記載されている ように前配番2の方法で合成した7-ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6×または10×電子系 芳香装資業へテロ環を振加し30°~130°C で無溶鉄加熱するか、またはジメテルホルムアミド、スルホランまたはヘキサメテルホスホトリア ミド等非プロトン性極性溶鉄中、30°~130° に加熱することによつて7位に窒素原子で連結し た芳香装資業へテロ環蓋を導入することができる。 (3) イオク原子を連結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト基が7位に世換したカプラーは米国特許3、227。 334号に記載の方法、すなわちアリールメルカプタン、ヘテロ環メルカプタンなよびその対応す るツスルフイドをハロゲン化炭化水気系溶炭に溶解し、塩煮または塩化スルフリルでスルフェニルクロリドとし非プロトン性溶炭中に溶解したを当量イミダン( 1 , 3 ーも ) ピラゾール系カブラーに抵加し合成することが出来る。 アルキルメルカプト 基を7 位に導入する方法としては米国特許 ギュル・フェック配便の方法、すなわらカブラーのカップリング活性位置にメルカプト基を導入し、このメルカプト基にハライドを作用させる方法とこのメルカプト基にハライドを作用させる方法となる、「アルキルチオ」イソチオ以来、塩酸塩(または果果酸塩)によつて一工程で合成する方法とが有効である。

## (4) 炭業原子を連結する方法

ジアリールメタン系化合物を離脱するカプラーは特公昭 3 ユー3 ギタ3 7 化記載の方法、アルデヒドビス型カプラーは、特勝昭 3 ノー 1 の 3 8 よの、何 5 3 ー / 2 9 の 3 5、 尚 3 4 ー 4 8 5 4 0 化記載の方法で合成することができる。 合成例 / (例示カプラー(1))

4ーメナルイミダン(1,2−b]ピラゾー

#### ルの合成

無水のヒドラジン 20 配とプロモアセトアルデヒド 3 / 3 を 1 00 配の無水エタノール中 6 時間 加熱量流した、室温に戻した袋 設圧機能し、残強にエーテルを加え便に扱い水酸化ナトリウム水解 液を加え物拌した袋、エーテル帽を分離し、炭酸カリウムで乾燥、減圧過離し、1 4 3 の粗ヒドラジノアセトアルデヒドジエチルアセタールを得た。これを被圧蒸留して10 3 (4 2 %)の網品を得た。

ルを得た。収率41%。

融点 / 77-/79°
質量分析 / 2/(M+,bp)
元集分析値 C(%) H(%) N(%)
理論値 39.49 よ。82 34.69
測定値 39.52 よ。99 34.52
核磁気共鳴スペクトル(CDC2a)

2.39(3H,S), s.#s(/H,S), 6.76(/H,d,J=2.3),
7./9(/H,d,J=2.3)

合成例2 (例示カプラー(8))

3 . 6ージメナルイミダゾ(1,3−b)ピ ラゾールの合成

プロピオンアルデヒドから疑知の方法により得 られた ロープロモプロピオンアルデヒドジエチル アセタールよりヒドラジノプロピオンアルデヒド ジエチルアセタールを合成した。収率30%。

これから、3,4ージメテルイミダゾ(1,2 ーb)ピラゾールは3/%の収率で合成できた。 方法は合成例/と同じである。 ( 飲点 ) ユのユ \*C ( 分原、 対管中 ) 質量分析 / 3 s ( M+, bp ) 元素分析値 C ( % ) H ( % ) N ( % ) 運輸値 4 2 . 2 0 4 . 7 / 3 / . 0 9 制定値 4 2 . / s 4 . 6 4 3 0 . 9 8 核磁気共鳴スペクトル ( DMS O - d a ) ユ . 3 7 ( 3 H , d , J = / . 8 ) 、3 . # s ( 3 H , S ) 、5 . # 7 ( / H , S ) 、

合成例3(例示カプラー(9)) 6-メナルー3-フエニルイミダゾ〔 / ,3.

ーb】ピラゾールの合成

6.7/{/H.brq.J=/.8}

フェニルアセトアルデヒドから既知の方法化より得られたフェニルプロモアセトアルデヒドジェテルアセタールよりヒドラジ/フェニルアセトアルデヒドジェチルアセタールを46%の収率で合成した。これから4ーメテルー3ーフェニルイミダン(1,3-b)ピラジールは上述の方法化より40%の収率で合成できた。

(融点) / 90°C (分解、對管中)

当である。

本発明にないて本発明のカプラーの他に用いる ことのできるカブラー無としては以下の如き色紫 形成カプラー、脚ち、発色現像処理化かいて芳香 族!銀丁ミン現像線(例えば、フエニレンジアミ ン誘導体や、アミノフェノール誘導体など)との 銀化カップリングによつて発色しうる化合物を、 例えばマゼンタカプラーとして、メーピラゾロン カプラー、ピラゾロペンツイミダゾールカプラー、 シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アジルア セトニトリルカプラ一等があり、イエローカプラ ーとして、アシルアセトアミドカプラー(例えば ペンゾイルアセトアニリドは、ピパロイルアセト アニリド値)、等があり、シアンカプラーとして、 ナフトールカプラー、及びフエノールカプラー等 がある。とれらのカプラーは分子中にペラスト基 とよばれる親水器を有ずる非拡散性のもの、また はポリマー化されたものが望ましい。 カプラーは、 袋イオンに対しず当量性あるいはる当量性のどち らてもよい。又、色補正の効果をもつカラードカー 智像分析 / f 7 (M+,bp)
元禄分析値 C(X) H(X) N(X)
建輸値 73.07 s.62 2/.30
測定値 73./5 s.58 2/.2/
核磁気共鳴スペクトル(CDCs)
2.46(3H,S)、s.54(/H.S)、プ.00(/H.α,J=3.0)、ア.24-7.50(3H,m)、7.5

#### 合成男 #

銀似カブラー(2)。(5)、09の合成 とれらはすべて、上記と類似の方法により合成

これらはすべて、上記と類似の方法により合む することができた。

#-#./2(2H,m)

本発明のカナラーは感光材料へ成加してもよい し、発色現像俗に低加して用いてもよい。感光材料への低加量はハロゲン化袋!モル当りは×10<sup>-1</sup> モル~s×10<sup>-1</sup>モル、好ましくは1×10<sup>-2</sup> ~s×10<sup>-1</sup>モルであり、発色現像薬に松加して用いるときは治1000cc. 当り0.01~0. 1モル、好ましくは0.01~0.0sモルが適

プラー、あるいは現象にともかつて現像抑制用を 放出するカプラー (いわゆる D 1 R カプラー) で あつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カップリンダ反 応の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出す る無量色DIRカップリング化合物を含んでもよ い。

上記カプラー等は、感光材料に求められる等性 を満足するために同一層に二種以上を併用することもできるし、同一の化合物を異なつた 3 簡以上 に経加することも、もちろん慈支えない。

カプラーをハロゲン化舗乳削器に導入するには 公知の方法、例えば米国等許ュ,3 a a 。0 a 2 で 号化記載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル(ジブテルフタレート、ジ オクテルフタレートなど)、リン酸エステル(ジ フエニルフオスフエート、トHJ ワエニルフオスフエ ート、トリタレジルフオスフエート、ジオクテル ブテルフオスフエート)、タエン酸エステル(例 えばアセテルクエン酸トリブテル)、安息音酸エ ステル(例えば安息香酸オタテル)、動助族カルポン酸アミド(例えばツエテルラクリルアミド)、 助助酸エステル版(例えばツブトキシエテルサク ツネート、ツエテルアゼレート)、トリメシン酸 エステル版(例えばトリメシン酸トリブテル)な さ、ののではおいし!30°Cの有級 溶鉱、例えば酢酸エテル、酢酸エテルの如き低級 アルキルフセテート、プロピオン酸エテル、、 タ ーエトキシエテルアセテート、メチルセロソルブ アセテート等に溶解したのち、銀水性コロイドに 分数さは高合して用いてもよい。

又、特公昭31-39833号、特開昭31-39943号に記載されている食合物による分数 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフォン酸の如き酸 基を有する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール

画像をあたえるように選ぶと都合がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収者は 約400から730nmの間であり、マゼンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収者は 約300からま80nmの間であり、黄色発色剤 から形成される黄色染料の最大吸収者は約400 からそ80nmの間であることが好ましい。

れている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド層に紫外線吸収剤を含んでもよい。 例え ば、アリール基で重換されたペンゾトリアゾール 化合物(例えば米国特許は、よりは、クタギ号に 記載のもの)、ダーチアゾリドン化合物(例えば 米国等許さ、よノル、フタル号、何さ、ろよる。 481号に記載のもの)、ペンソフェノン化合物 (例えば特別町メイースフォメ号に記載のもの)、 ケイヒ酸エステル化合物 (例えば米国特許3,7 01、801号、同1、707、371号に記載 のもの)、ブタジエン化合物(例えば米国特許4. 〕 04g,ユスク号に記載のもの)、あるいは、ペ ンゾオキシドール化合物(例えば米国特許3。7 00.43よ号に記載のもの)を用いることがで きる。さらに、米国特許よ。チテテュフィス号、 特別昭はポードとよるように記載のものも用いる ととができる。紫外線吸収性のカプラー(例えば αーナフトール系のシアン色素形成カプラー)や、 紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。こ

れらの紫外線吸収剤は特定の層に鉄染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光材料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ **ラジエーション防止その他種々の目的で水溶性染** 料を含有していてもよい。とのような染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アゾ染料が包含される。なかでもオキソノール染 料:ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国等 許ままり、ものり号、同り、1ファッチュタ号、 特開昭ダイーよう!30号、同ダタータタム20 号、同半ターノノチギュ0号、同まユーノO8。 ノノよ身、米国特許は、274、782号、同は、 よまま。ギクス号、同2,タは6,よフタ号、同 」。148、187号、同3、177、078号、 問ま、247、127号、同ま、540、887 号、何ま,よりよ,104号、同ま,6ょよ,9 0 4号、同3,7/8,472号、同4,07/。 3/3号、同4,070,333号に記載された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素像、 その他によつて分光増展されてもよい。用いられ る色量には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、へミジアニン色素、ステ リル色素シよびへミオキソノール色素が包含され る。特に有用な色素は、シアニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に属する 色素である。とれらの色素質には、塩基性異節環 核としてシアニン色素繋に通常利用される核のい ずれをも適用できる。ナなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、ナアゾリン核、ピロール核、オキ サゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イ ミダゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など ;とれらの核に脂環式炭化水素螺が融合した後; 及びこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核、 即ち、インドレニン核、ペンズインドレニン核、 インドール核、ペンズオキサドール核、ナフトオ

キサゾール核、ペンプデアゾール核、ナフトテア ゾール核、ペンゾセレナゾール核、ペンズイミダ ゾール核、キノリン核などが適用できる。とれら の核は炭素原子上に飲換されていてもよい。

メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメテレン構造を有する核として、ピラゾ リンーよーオン核、チオヒダントイン核、メーチ オオキサゾリジンース、チージオン核、テアゾリ ジンース、チージオン核、ローダニン核、テオパ ルピツール酸核などのよ~4 貝具筋環核を適用す ることができる。

有用な増感色素としては例えば、ドイツ等件タ
29、080号、米国等件2、231、638号、
同2、493、748号、同2、503、776
号、同2、519、001号、同2、912、3
29号、同3、636、939号、同3、672、
897号、同3、69年、217号、同年、02
5、349号、同4、046、572号、英国特件1、242、588号、特公昭44-1403
0号、同52-24844号に記載されたものを

挙げることが出来る。

とれらの増感色素は単独に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増感色素の組合せ は特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許2,688,545号、同 2、977、229号、同3、397、060号、 同ま、よユス、0よユ号、同ま、よユフ、641 号、同ま。617、293号、同ま、628、9 る半号、同まりもももりゃまの号、同まりもでえり ままま号、向まりもフタリザスを号、同まりフロ ま、377号、同3,749,301号、同3. よりゃ。609号、問ま。と37。862号、同 4,026,707号、英国特許1,344,2 8 / 号、同 / 。 8 0 7 。 8 0 3 号、特公昭 4 3 − 4936号、同ココーノス、371号、特別昭1 ユーノノの、6/8号、同よユーノのタックスよ 号に記載されている。

増感色果とともに、それ自身分光増感作用をもたない色素あるいは可視光を実質的に吸収しない 物質であつて、強色増感を示す物質を乳期中に含 んでもよい。例えば、含塩果具節環基で置換されたアミノスチルベン花合物(たとえば米国特許 2、9 3 3、3 9 0 号、同3、6 3 3、7 2 / 号に記載のもの)、芳香族有根酸ホルムアルデヒド組合物(たとえば米国特許 3、7 4 3、3 / 0 号に記載のもの)、カトミウム塩、アザインデン化合物などを含んでもよい。米国特許 3、6 / 2、6 / 3 号、同3、6 / 3、6 4 / 号、同3、6 / 3、7、2 / 号に記載の組合せは特に有用である。

本発明の感光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理液には公知のものを用いることができる。又、処理温度は通常、/ま°じからまの°じの間に通ばれるが、/ま°じより低い温度またはまの°じをこえる温度としてもよい。目的に応じ、磁画像を形成する現像処理(無白写真処理)、或いは、色素像を形成すべき現像処理から成るカラー写真処理のいずれをも適用することが出来る。

カラー現象核は、一般に、発色現象主楽を含む

アルカリ性水磨板から成る。発色現像主線は公知の一般芳香版アミン現像網、例えばフェニレンツアミン類(例えばモーアミノーN、Nー ジェチルアニリン、メーメチルーダーアミノーN・Nーダーヒドロキジエチルアニリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン、 オーメチルーリン・ ナーショーメチルーリンを おいることができる。

この他L・F・A・Mason着Photographic Precessing Chemistry(Focal Press 刊、1964年)のP226~229、米国特許2。193。015号、同2、592、364号、特開昭48-64933号などに配載のものを用いてもよい。

カラー現像被はその他、アルカリ金銭の重要数 塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如き p H

発色現像後の写真乳剤細は温常課白処理される。 課白処型は、足着処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。銀白剤としては、例えば 鉄(虹)、コパルト(皿)、クロム(VI)、網 (エ)をどの多価金編の化合物、通微類、キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フェリンアン化合物、重クロム酸塩、鉄(皿)また

はコペルト(皿)の有機健塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ・ュージアミノーユーブロパノール四酢酸などので、リンボリカルボン酸側あるいはクエン酸、 活石酸、 リン酸 塩 に これ ちの の は 返 き を と の うちフェリシアン 化 カ 及び 年 と ひ アミン 四酢酸飲(皿)アンモニウム は 特 に か で ま テレンジアミン 四酢酸飲(皿)アンモニウム は 特 に か の 最 に か い て も 不 即 で あ る。 エチレンジアミン 四酢酸飲( 工 の 不 都 自 定 を 液 に か い て も 不 即 で あ る。

乗白または乗白足着旅には、米閣等許3,04 3,330号、関3,341,966号、特公昭 43-8306号、特公昭43-8836号など に記載の乗白促進剤、特例昭33-63732号 に記載のチオール化合物の他、種々の経加剤を加 えることもできる。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、通常 水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハロゲ ン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをゼラテンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつくられる。とのハロゲン化盤としては、塩化盤、臭化銀のほかに、混合ハロゲン化銀、例えば塩臭化銀、灰臭化銀、塩灰臭化銀等を用いるととができる。ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子の場合は、後長を粒子サイズとし、投影面積にもとづく平均で表す)は、18以下が好ましいが、特に好ましいのは0・4月以下である。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれてもよい。

とれらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等どれてもよい。

又、別々に形成したは種以上のハロダン化銀写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハロダン化銀粒 子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が具質の層状構造をしたものや、 英国特許 4 3 4 1 1 4 1 9 5 米国特許 3 4 2 2 3 3 1 8 号に記載されているような、いわゆるコン パーション型のものであつてもよい。又、複像を もとして会画に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部潜像型のもののいずれてもよい。とれ らの写真乳剤はMees(ミース)鞘、\* The Theory of Photo-graphic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフインク・プロ セス)、MacMillan社刊: P. Grafkides (ピー・グラフキデ)着、\* Chimie Photographique" (シミーホトグラフィー ク)、Paul Montel社刊(ノタミフ年)等の 成書にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 書Chimie et Physique Photographique (Paul Monte) 社刊。 / 9 6 7年 ) G.F. Duffin \$Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press:面、/946年)、V.L.Zelikman et al Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press刊、1964年)などに配載された方法 を用いて調整するととができる。 即ち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれ

うヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニオンより成る無機塩類、例えば硫酸ナトリウム、アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリステレンスルホン酸)、あるいはゼラテン誘導体(例えば弱防族アンル化ゼラテン、芳香族アンル化ゼラテン、芳香族カルパモイル化ゼラテンなど)を利用した尤阵法(フロキュレーション)を用いてもよい。可酶性塩類除去の過程は省

略してもよい。

ハログン化銀乳剤は、化学増感を行わない、いわゆる未後熱(Primitive)乳剤を用いることもできるが、通常は化学増感される。化学増感のためには、前配Glafkides またはZelikmanらの蓄書もるいはH・Frieser 編\* Die Grundlagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden\*(AkademischeVerlagsgesellschaft./961)に配数の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層 または他の銀水性コロイド層には塗布助剤、帯電 てもよく、又可能性領域と可能性ハロゲン塩を反応させる形式としては、片質進合法、同時進合法、 それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を使イオン連動の下にかいて形成させる方法(いわゆる逆視合法)を用いることもできる。 同時混合法の一つの形式としてハロダン化級の生成される該相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。

との方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化供乳剤が得られる。

別々に形成した 4 種以上のハロゲン化鉄乳剤を 進合して用いてもよい。

ハロゲン化鉄粒子形成又は物理系成の過程にかいて、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、 イリンクム塩又はその鉄塩、ロジウム塩又はその 鉄塩又は鉄銀塩などを、共存させてもよい。

乳刷は比較形成後あるいは物理熱成後に、通常 可器性塩機を験去されるが、そのための手段とし ては古くから知られたゼラテンをゲル化させて行

防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現象促進、健調化、増感) 等種々の目的で、種々の界面括性剤を含んでもよい。

例えばサポニン(ステロイド系)、 アルキレン オキサイド誘導体(例えばポリエチレングリコー ル、ポリエチレングリコールノポリプロピレング リコール縮合物、ポリエチレングリコールアルキ ルエーテル袋又はポリエチレングリコールアルギ ルアリールエーテル類、ポリエチレングリコール エステル類、ポリエチレングリコールソルピタン エステル類、ポリアルキレングリコールアルキル アミン又はアミド旗、シリコーンのポリエチレン オキサイド付加物類)、グリンドール誘導体(例 えばアルケニルコハク酸ポリグリセリド、アルキ ルフエノールポリグリセリド)、多価丁ルコール の脂肪酸エステル螺、糖のTルキルエステル塩を どの非イオン性界面活性剤; アルキルカルボン酸 塩、アルキルスルフオン酸塩、アルキルペンゼン スルフオン酸塩、アルキルナフタレンスルフォン

酸塩、アルキル硫酸エステル類、アルキルリン酸 エステル類、N-アシルーN-アルキルタウリン 個、スルホコハク酸エステル側、スルホアルキル ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル側、 ポリオキシエチレンアルキルリン酸エステル設定 どのような、カルボキシ基、スルホ基、ホスホ基、 硫酸エステル基、リン酸エステル当等の酸性基を さむアニオン界面活性制:アミノ酸類、アミノア ルキルスルホン酸似、アミノアルキル硫酸又はリ ン酸エステル額、アルキルペタイン類、アミンオ キシド敷などの両性界面活性剤;アルキルアミン 塩類、脂肪族あるいは芳香族第4級アンモニウム 塩類、ビリジニウム、イミダゾリウムなどの投業 現的 4 級アンモニウム塩樹、及び脂肪族又は複素 場を含むホスポニウム又はスルホニ ウム塩類など のカチオン界面活性剤を用いることができる。

本発例に用いられるマゼンタカブラーから形成されるマゼンタ色画像は下記一般式(II)で表わされる色像安定化剤と併用することによつて耐光 医卒性が向上する。

2/4号明組書、特別昭33-2/、00年号、同3年-/年5、530号明細書、英国特許公開2、077、年55号、同2、062、888号明細書、米国等許3、76年、337号、同3、年32、300号、同3、57年、627号、同3、573、050号明細書、特開昭52-/5、7、729号、同55-632/号明細書、英国特許/、347、556号、英国特許公開2、064、975号明細書、特公昭54-/2、33、7号、同年8-3/、625号明細書に記載された化台物をも含む。

本免別の好ましい実施慰様は本発明のカプラー を含んだハロゲン化級カラー感光材料である。 寒納刷ノ

本発明のカプラー(I)、および下配化学構造式 A で扱わされる比較カプラー、それぞれ / ・/ m モルを / 0 配のエタノールに発揮し、この中にカラー現像主張である 4 ー N ー エテルー N ー ( ューメ

一般式(II) Re Re OR

但し、Reは水素原子、アルキル高、アリール
高、ヘテロ環路を表わし、Rs,Re,Rr,Rs,
Rs,は各々水素原子、ヒドロキシ跡、アルキル茎、
アリール部、アルコキシ筋、アシルアミノ高を表
わし、Rrはアルキル部、ヒドロキシ部、アリー
ル本、アルコキシ筋を扱わす。またReとRsは
互いに閉境し、よ魚またはら魚場を形成してもよ
く、その時のRrはヒドロキシ部、アルコキシ
を表わす。さらにまたReとRsが閉環し、メテ
レンジオキサ環を形成してもよい。さらにまたRr
とRsが開環し、よ魚の炭化水素環を形成しても
よく、その時のRuはアルキル高、アリール高、
ヘテロ環塞を扱わす。

とれらの化合物は、米国特許3,935,0/ 4号、同3,982,944号、同4,254,

タンスルホンアミドエチル)アミノーユーメチルアニリンノ破散塩ブ・3mモル整傷させ、次に無水炭酸ナトリウムノン。9mモルを3mの水に溶解した水溶液を添加し、室温で攪拌した。この場合液の中に、過硫酸カリウム2、4mモルを含むノのm6の水溶液を徐々に摘下した。

電磁で!時間及く後押した後ょの配の酢酸エチルと3の配の水を加え抽出操作を行なつた。酢酸エチル脂を飽和食塩水でよく洗やした硬、溶磁を除去し、残渣をシリカグルカラムクロマトで分離した。溶離核はエチルエーテルで行なつた。本発明のカブラー、!から得られたマゼンタ色素のNMRスペクトルは重丁セトン(丁セトンdg)中、芳香族領域にカラー現像主楽部分の吸収のほかに
87.よよppm(!H、d,J=!・よHZ)の吸収が観測されるととから下配化学構造式Bが確認された。

マゼンタ色素 B と比較カブラー A から形成されたマゼンタ色素の酢酸エテル中の可視鉄収スペクトルを置くに示す。 両者の鉄収スペクトルの最高 最変を1・0に頻格化して比較した。

図 / からわかるように本発明のカプラーは # 0 0 ~ # 3 0 n m 付近の顧歌収がなく、長彼長側の 機がジャーブに切れてかり、カラー写真感光材料 に使用した場合に色再張上有利である事がわかる。

図よに本発明のカブラー(8)。(9)をギートーエナルートー(ユーメタンスルホン丁ミドエテル) フミノーユーメテルアニリンを使用して同一の方法で合成した、それぞれマゼンタ色素 C、マゼンタ D の酢酸エナル中の可視吸収スペクトルを示す。比較カブラー A から形成される色素とともに吸収スペクトルの最高機能を1.0に規格化して比較した。

図2からもわかるように本発明のカプラーは置 換基の複類の変化によつて最大吸収波長の位置は 変化させることが可能であり、その上、 \* 00~ \*30am付近の副数収がなく、長波長偏の根が

シャープに切れており、カラー写真感光材料に使用した場合、色再現上有利である事が、さらにわかる。

## 実施例は

一方、本発明のカプラー(2)をよる、本発明のカプラー(5)をよる、使用し、上記フイルムAと同じようにしてそれぞれフイルムB、フイルムCを作

同様にして本発明のカプラー間をま・19使用 し、最感性塩臭化銀乳剤200gを用いた以外は 上配フイルム人と同じようにしてフイルムDを作 成した。

上記フィルムA~Dを収光計で1000ルツクス1秒で貫光し、次の処理液で処理した。

## 現像被

ベンジルアルコール

1 5 84

ジエチレントリアミンニ酢酸					•	9	,
K B r			0			9	,
N a 2 S O 3					,	9	,
Na CO				3	0	8	
ヒドロキシルアミン硫酸塩					2	g	
チーフミノーミーメチルーN-						_	
エチルーN-#-(ナタンス							
ルホンアミド)エテルアニリ							
νз/2H₂8О₄·H₃О			#	٠	3	8	
水で 1000011にする	P	н	,	0		,	
<b>献白定着被</b>							
チオ硫酸アンモニウム							
(70 w 1 %)			,	5	0	n.l	
Na.SO.					5	я	
• •						•	
Na(Fe(EDTA)				#	0	8	
EDTA					#	8	
水で /000以代する .	p	Н		6		r	

処理工程	温 度	<b>10</b> M <u>5</u> .
現像被	33 *	3分30秒
泰白定着被		19300
水洗	28~35.	3 <del>9</del>

処理した後の色素像機関をマクベス機関計ステータスAAフイルターにて測定した。また色素像の分光吸収スペクトルをも測定した。色素像のアイルム上での吸収も実施例1と同様、関吸収がなく長波長側の歯の切れたものであつた。発色特性について下安に地げる。

0.737	1*0.0	0.033	880.0
muşşş	mu o f f	3.26 mm	mu y g s
29.2	2.7/	2.60	3./0
•	•	•	*
<u> </u>	- <u>8</u>	93	63
*******	6明のカナラ		
共	₩ -		
∢	æ	ပ	a
	比較カプラー (C) 6 2.62 ままsnm	比較カプラー (C) 6 3.63 ままsam 本発明のカプラー(2) 6 2.7/ ま30nm	上載カプラー (C) 6 3.62 よままnm 本記号のカプラー(2) 6 2.60 よ26nm

本発明のカプラーは、従来のメーピラゾロン型 カプラーに比べて十分な発色機能を与え、化合物 似で代表される二当量カプラーは少ない血布機量 で高い発色機能を与えるととがわかる。

また ¥ 2 0 n m 付近の前吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色得現の良いことを示している。

## 4. 図面の簡単な説明

第1回および第2回は、色素の吸収スペクトルを示す。

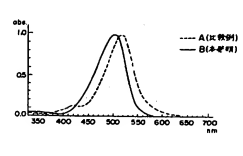
- A…実施例1のカプラーAから生成する色素の 数収スペクトルである。
- B…実施例1のカプラー(I)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
- C…実施例1のカプラー(8)から生成する色素の 数収スペクトルである。
- D…実施例1のカプラー(9)から生成する色素の 表収スペクトルである。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

## 図面の存在(内容に変更にし)

11 | 12

有数 2 包括



手続袖正爾

昭和58年3月16日

特許庁長官 駁

圖

1. 事件の表示

58-023434

昭和58年2月15日出額特許斯(B)

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

案件との団体

特許出額人

住 所 神奈川県南足柄市中招 2 1 0 番地

名 券 ( 520) 富士写真フィルム株式会社

代表者



4. 補正の対象

明報書の「発明の詳報な説明」の個

5. 補正の内容

明和書館66頁を別紙と楚し替える。



15	•		
7			
-3	91	_	

モル比 泉大器度 鬼大説収放長 勤務収 (#30nm Ag/Up	181.0	0.041	0.052	0.053
最大觀似就是	យាមនទ្រ	3.77 \$30nm	32600	526 n m
是大器度	mn 2 2 2 3 5 mm	2.7/	7 . 10	3./0 526nm
* * # A8/Cp	•	•	4	*
-644	(1) -62年初年	本発明のカプラー(2)	69	8
2426	۷	æ	ນ	Α

◆ 表大教校協関 本 / としたときの名的信

## 手続補正書

昭和58年4月28日

## 特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和58年 梅順第23,434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

**等**許出願人

住所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关 茜

連絡先 〒106 東京都絶区西麻布 2 丁目26番30号 特別 富士学英フィルム株式会社 東京本社 58.2 電話 (406) 2 5 3 7

特許庁 \$8.4.30 <u>шыл: п</u>

アリールオキシカルポニルアミノ基、イミド基、ヘテロ環チオ基、スルフイニル基、ホスホニル基、アリールオキシカルポニル基、アンル基、」を挿入する。

(5) 第 5 頁 / 2 行目の「イオウ原子」の後へ 「、炭素原子」を挿入する。

(6) 第 6 頁 2 行ないしょ行目の「アルギル基(例えば……キシ)プロピル番等)、」を削除し、「アルギル基(炭素数!~3 2 の直鎖、分骸鎖アルギル基、アラルギル基、アルヤニル基、アルキニル系、シクロアルケニル基、で、これらは酸素原子、強素原子、イオウ原子、カルボニル菌で連続する置換基、ヒドロギン原子で置換していてもよく、例えば、メチル基、プロピル系、レーブデルを、トリアシルホニルメテル基、3 ー(3 ーペングデシルフェノキシ)プロピル番、3 ー(4 ー(4 ー(4 ー)ドカ

4. 補正の対象 明細等の「特許請求の範囲」 の職、「発明の詳細な説明」

の機・「発明の詳細な説明」 の機・「発明の詳細な説明」 の機かよび「配面の信単な説 明」の機並びに配面

#### 5. 補正の内容

! 明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を 別紙の通り補正する。

計 明細書の「発明の詳細な説明」の項の配数を下記の通り得正する。

(1) 第4頁4行目の「探索」を「探索」と補正する。

(2) 無す頁2行目の後化、「但し、式中、R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>は水素原子または微装面を表わし、X は水素原子またはカップリンク酸脱画を表わす。」 を挿入する。

(3) 第5頁3行目の「但し、式中、」を「好ま しくは」と補正する。

(4) 第5頁10行目の「またはアルコキシカルボニル高」の前へ「ヘテロ環オキシ高、アシルオキシ高、カルバモイルオキシ高、シリルオキシ高、

ンアミド) フェニル) プロピル族、スーエトキシ トリデシル族、トリフルオロメチル族、ジタロペ ンチル族、ヨー(コ・チージー1ーアミルフエノ キシ) プロピル族、等) 」を挿入する。

(7) 路9頁3行目の「ニル基、等)」の後に 【ヘテロ楽オキシ基(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーェーオキシ基、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ基、等)、アンルオキシ蓋(例えば、 アセトキシ基、勢)カルパモイルオキシ基(例え は、アセチルアミノオキシ基、ペンゾイルアミノ オキシ基、等)シリルオキシ基(例えば、トリメ チルジリルオキシ墓、ジブチルメチルシリルオキ シ基、等)プロールオキシカルボニルブミノ基 (例えば、フエノキシカルポニルアミノ蓋、等)、 イミド茄(例えば、Nースクシンイミド茶、N-フォルイミド茶、ヨーオタタデセニルスルシンイ ミド基、毎)ペテロ環チオ基(例えば、コーペン ゾチアゾリルチオ書、4,4一ジーフエノキシー ノース、エートリアゾールー6ーチオ高、ユーピ リジルデオ基、等)スルフイニル蓋(例えば、ド

デカンスルフィニル高、3ーペンタデシルフェニルスルフィニル高、3ーフエノキシブロビルチオ高、等)ホスホニル高(例えば、フェノキシホスホニル高、ステルオキシホスホニル高、ファニルホスホニル高、等) アリートオキシカルボニル (例えば、フェノキシカルボニル (例えば、アセチル高、3ーフエニルブロパノイル高、ペンソイル高、チードデシルオキシペンソイル高、等)」を挿入する。

(8) 第9頁17行目の「エテルテトラゾリルオキシ」を「エニルテトラゾリルオキシ」と補正する。

(9) 無!の買!#行ないし!\*行目の「ペンズ イミダブリル器、」の扱へ「サーメトキシフエニ ルアソ器、サービパロイルアミノフエニルアゾ語、 ューヒドロキシーサーブロパノイルフエニルアゾ 器、」を挿入する。

CO 第11頁 2 行目の「ソチアゾリルを、」の 扱へ「チオンアノを、N、N・ジエチルチオカル ボニルチオぶ、ドデシルオキシチオカルボニルチ | オ部・」を挿入する。

Q3 無!!買ュ行目の「等)」と「を扱わし」 の間に「、放象原子で連続するぎ(例えば、ト □ フェニルメチル茶、ヒドロキシメチル茶、

 $R_{10}$  、 $R_{11}$ は、水無原子、アルギル基、アリール基、ヘチロ環塞を扱わし、 $R^1$  、 $R^2$  、 $R^3$  はすでに定義したと同じ意味を有する、等)」を挿入する。

(13) 第19頁/行目の

(13) 親ノフ貰き行目の

- 4.9 東2.3頁の化合物のの数に以下の化合物的〜個を挿入する。 「699

CF, NHCOCHO

NHSO, -C, H, , (w)

NHCOO OCH 3

N N CH 3

ON SO 2

(5) 第24頁2行目の・

スペクトルの最高濃度を / ・ 0 に規格化して比較した。

図3からもわかるように本発明のカプラーは世 換基の種類の変化によって最大吸収放長の位置は 変化させることが可能であり、その上、400~ 430 nm 付近の関吸収がなく、長波長側の裾が シャープに切れてかり、カラー写真感光材料に使 用した場合、色再現上有利である事が、さらにわ かる。」

I 図面の簡単を説明の項を以下のように補正する67頁/2行の次の行に以下を挿入する。

「C…実施例1のカプラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

D…実施例1のカプラー(9)から生成する色景の 吸収スペクトルである。

『 図面に第3図を加える。

と補正する。

(QB 第34頁/3行目と/4行目の間に「(4) 数象原子を連絡する方法

ジアリールメタン系化合物を駆脱するカナラー は特公昭 3 ユー 3 4 9 3 7 代記数の方法、アルデ ヒドビス数カナラーは、特別昭 3 1 ー 1 0 3 8 2 0、同 5 3 ー 1 2 9 0 3 5、同 5 4 ー 4 8 5 4 0 代記数の方法で合成することができる。」を挿入 する。

(f) 第62頁8行目と9行目の間に以下の文章 を挿入する。

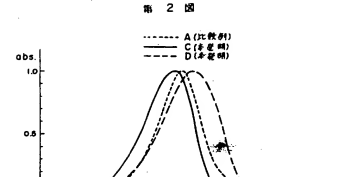
「図 2 化本発明のカナラー(8)、(9)を4 ー N ー エチルー N ー ( 2 ー メ タンスルホンアミドエチル ) アミノー 2 ー メ チル ア ニリンを使用して同一の 万法で合成した、それぞれマゼンタ色素じ、マゼンタ D の酢酸 2 色ル中の可視表収スペクトルを示す。比較カブラー A から形成される色素とともに吸収

#### 別紙

#### 特許請求の範囲

(1) 下配一般式で示されるカプラーの存在下で、ハログン化機感光材料を芳香族一級アミンを含む 現像版で現像することを特徴とするマゼンダ色面像形成方法。

但し、式中、R1、R2、R3は水素原子また
は微鏡器を表わし、Xは水素原子またはカップリ
ング脂脱器を表わす。



# 手続補正書(カ式)

昭和38年2月2月日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和38年 韓 願 第 23434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 楠正をする者

事件との関係

等許出顧人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关 茜

方 式 客 蛮

进始化 〒106 東京都接送西鮮布 2 7 目 26番30号 富士学真フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2 5 3 7 特許庁 58. 6. 30 由編第二年 4. 補正命令の日付 昭和 1 8 年 3 月 / / 日

5. 補正の対象 明剎客の「図面の簡単な説明」 の欄

6. 補正の内容 明細書の「図面の簡単な説明」の機を別紙と整 しかえる。

## 4. 図面の簡単な説明

第1回は色集の吸収スペクトルである。

A…実施例1のカプラーAから生成する色素の 長収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

# 手続補正書

昭和49年 4月//日

## 特許庁長官 殿

遙

1. 事件の表示

昭和:8年 特 願 第 23434号

2. 発男の名称

マゼンタ色面像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出額人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

54 4.12 进龄文 〒106 東京都市区西縣市 2 丁目26番30号 第士学院フイルム株式会社 東京本社 電路 (406) 2537

方式 🕰

- 単・補正の対象 明細書及び図面
- 別紙全文

March 1994 AFE C